DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

011836171 **Image available**
WPI Acc No: 1998-253081/199823

XRAM Acc No: C98-078916 XRPX Acc No: N98-199904

Non-magnetic toner for developing electrostatic image - comprises non-magnetic toner particles produced by polymerising monomer composition, carbon@ black and azo type iron compound

Patent Assignee: CANON KK (CANO)

Inventor: OKADO K; UGAI T

Number of Countries: 026 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week EP 841596 A1 19980513 EP 97308984 19971110 Α 199823 JP 10186713 Α 19980714 JP 97304106 Α 19971106 199838 US 6030737 Α 20000229 US 97969064 Α 19971112 200018 JP 3352369 B2 20021203 JP 97304106 Α 19971106 200281

Priority Applications (No Type Date): JP 97304106 A 19971106; JP 96298385 A 19961111

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 841596 A1 E 59 G03G-009/09

Designated States (Regional): AL AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

JP 10186713 A 30 G03G-009/08

US 6030737 A G03G-009/09

JP 3352369 B2 31 G03G-009/08 Previous Publ. patent JP 10186713

Abstract (Basic): EP 841596 A

A non-magnetic toner for developing an electrostatic image, comprises non-magnetic toner particles produced by polymerising in an aqueous medium a polymerisable monomer composition containing at least a polymerisable monomer, a carbon black and an azo type iron compound, wherein the carbon black has a DBP oil absorption of 110-200 ml/100 g, a specific surface area of 100 m2/g or below as measured by nitrogen adsorption, a volatile component of 2 % or less and an average primary particle diameter of 20-60 m mu; and the azo type iron compound comprises a compound of formula (I). R1 and R3 each represent a member selected from hydrogen atom, 1-18 C alkyl group, 2-18 C alkenyl group, sulphonamide group, mesyl group, sulphonic acid group, carboxylate group, hydroxyl group, 1-18 C alkoxyl group, acetylamino group, benzoylamino group and a halogen atom, and R1 and R3 is the same or different; n and n' each represent an integer of 1-3; R2 and R4 each represents hydrogen or a nitro group, and they are the same or different; R5 and R6 = hydrogen atom, halogen atom, nitro group, carboxyl group, anilide group, 1-18 C alkyl group, alkenyl group, aralkyl group, alkoxyl group, aryl group, carboxylate group and a group of formula (i), X is a member selected from hydrogen atom, lower alkyl group, lower alkoxyl group, nitro group and a halogen atom, and m is an integer of 1-3, ad R5 and R6 is the same or different; and A+ is selected from a hydrogen ion, sodium ion, potassium ion, ammonium ion and a mixture of any of these. Also claimed are: (i) production of non-magnetic toner particles; (ii) image forming method; and (iii) a toner for developing an electrostatic image comprising carbon black as above.

USE - A non-magnetic toner for developing an electrostatic image is

provided. It is used in electrophotography.

ADVANTAGE - The toner has a high colouring power and a good charging performance. The particles are stable.

(43)公開日 平成10年(1998)7月14日

				(43)公開日 平成10年(1000) 7 円。	
	識別記号	D		7年10年(1550) 7月14	8
9/08					
9/09		G03G	9/08	365	
9/087				361	
				384	
	9/08 9/09 9/087	9/08 9/09	9/08 F I 9/09 G 0 3 G	製別記号 9/08 9/09	9/08 F 1 9/09 G 0 3 G 9/08 3 6 5 9/087 3 6 1

		審査請求 未請求 請求項の数55 OL (全 30 頁)
(21)出版書号	特膜平9~304108	(71)出頭人 000001007
(22)出版日	平成9年(1997)11月6日	キヤノン株式会社 東京都大田区下丸子3丁目30番2号
(31) 優先權主張番号 (32) 優先日	特顧平8-298385 平8 (1996)11月11日	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 土ヤ
33)優先權主張國	日本 (JP)	ノン株式会社内 (72)発明者 機飼 後幸
		東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内
		(74)代理人 并建士 波辺 敬介 (外1名)

(54) 【発明の名称】 静電荷像現像用非磁性トナー、非磁性トナー粒子の製造方法及び画像形成方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 着色力が高く、帯電性が良好な静電荷像現像 用トナーを提供することである。

【解決手段】 重合性単量体、カーボンブラック及びア ゾ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組成物 を、水系媒体中で重合することにより製造された非磁性 トナー粒子を有する静電荷像現像用非磁性トナーにおい て、該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~2 00ml/100g、窒素吸着による比表面積が100 m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が2 0~60mμであり、該アゾ系鉄化合物は、下記式 (1)で示される化合物を有することを特徴とする。

前記一般式(1)のアゾ系鉄錯体化合物の代表的な具体 例としては、式(1)

等がある。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 重合性単量体、カーボンブラック及びア ソ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組成物 を、水系媒体中で重合することにより製造された非磁性 トナー粒子を有する静電荷像現像用非磁性トナーにおい て、

1

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m2/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする静電荷像現像用非磁性トナー。 【化1】

一般式 (1)

$$\begin{pmatrix}
(R_1)_n & & & & \\
R_2 & & & & & \\
R_4 & & & & & \\
\end{pmatrix}
\begin{pmatrix}
R_4 & & & & \\
R_4 & & & & \\
R_4 & & & & \\
\end{pmatrix}$$

[R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~16のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は、水素原子又はニトロ基を示し、R2及びR4は同じ或いは異なっており、R5及びR6は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

【化2】

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、Rs及びReは、同一或いは異なっており、A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項2】 該カーボンブラックは、DBP吸油量が 120~180m1/100gであることを特徴とする 請求項1に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項3】 該カーボンブラックは、窒素吸着による 比表面積が30~90 m²/gであることを特徴とする 請求項1に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項4】 該カーボンブラックは、揮発分が0.1 ~1.8%であることを特徴とする請求項1乃至3のい ずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

10 【請求項5】 該カーボンブラックは、平均一次粒径が 25~55mµであることを特徴とする請求項1乃至4 のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項6】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記関係

3≤A/B≤50

を満たすことを特徴とする請求項1万至5のいずれかに 記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

20 【請求項7】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記 関係

3≤A/B≤38

を満たすことを特徴とする請求項1乃至5のいずれかに 記載の舒電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項8】 該非磁性トナー粒子における該カーボン ブラックの含有量Aが2~20重量%であることを特徴 とする請求項1乃至7のいずれかに記載の静電荷像現像 30 用非磁性トナー。

【請求項9】 該非磁性トナー粒子におけるアゾ系鉄化合物の含有量Bが0.1~3.0重量%であることを特徴とする請求項1乃至8のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項10】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項1乃至9のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項11】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式 (2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項 1乃至10のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
3 \\
-\mathbf{K} \mathbf{X} (2)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
(R_1)_n & & & \\
R_2 & O & O & C-N - O \\
(X_2)_{m'} & O & Fe & O \\
-N-C & O & O & (R_2)_{n'}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A \oplus \\
R_4
\end{array}$$

[X1及びX2は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X1及びX2は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~19のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は水素原子又はニトロ基を示し、A1は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項12】 該非磁性一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項11に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項13】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm 30の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項1 乃至12のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナ

【請求項14】 該非磁性トナー粒子は、4μm以下の粒径のトナー粒子を25個数%以下含有し、且つ10. 1μm以上のトナー粒子を2.0体積%以下含有していることを特徴とする請求項1乃至13のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項15】 該非磁性トナーは、20Am²/kg以下の飽和磁化を含することを特徴とする請求項1乃至 4014のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。 【請求項16】 該非磁性トナー粒子は、ワックス成分をさらに含有していることを特徴とする請求項1乃至15のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。 【請求項17】 該非磁性トナー粒子は、極性官能基を含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項1乃至16のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項18】 該非磁性トナー粒子は、該アゾ系鉄化 合物以外の荷電制御剤をさらに含有していることを特徴 * 50

*とする請求項1乃至16のいずれかに記載の静電荷像現 像用非磁性トナー。

【請求項19】 少なくとも第1の重合性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を混合して、該重合性単量体中に該カーボンブラック及び該アゾ系鉄化合物が分散された分散液を調製する工程;少なくとも得られた分散液及び第2の重合性単量体を混合して、重合性単量体を調製する工程;及び得られた重合性単量体組成物を水系媒体中で重合することにより非磁性トナー粒子を製造する工程を有する非磁性トナー粒子の製造方法であって、

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする非磁性トナー粒子の製造方法。 【化4】 一般式(1)

$$\begin{pmatrix}
(R_1)_n & & & & \\
R_4 & & & & \\
R_6 & & & & \\
R_8 & & & & \\
N=N-& & & \\
R_4 & & & \\
R_4 & & & \\
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
(R_1)_n & & & \\
R_6 & & & \\
R_6 & & & \\
R_7 & & & \\
R_8 & & & \\
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
R_8 & & & \\
R_9 & & & \\
R_9 & & & \\
R_9 & & & \\
\end{pmatrix}$$

[R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は、水素原子又はニトロ基を示し、R2及びR4は同じ或いは異なっており、R6及びR6は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、アルケニル基、アルアル

キル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステ ル基又は

【化5】

$$-c-N$$

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、Rs及びReは、同一或いは異なっており、A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ *10 一般式(2)

*ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【請求項20】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項19に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項21】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式 (2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項 19に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。 【化6】

[X1及びX2は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X1及びX2は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は水素原子又はニトロ基を示し、A1は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項22】 該一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項21に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項23】 該分散液は、該第1の重合性単量体100重量部に対して、10~40重量部の該カーボンブラック及び0.2~5重量部の該アゾ系鉄化合物を含有していることを特徴とする請求項19乃至22のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項24】 該分散液は、100~2000センチ ボイズの粘度を有していることを特徴とする請求項19 乃至23のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方 法。

【請求項25】 該連合性単量体組成物は、該分散液1 00重量部に対して、該第2の重合性単量体を20~1※50

※00重量部含有していることを特徴とする請求項19乃 至24のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方 法。

【請求項26】 該重合性単量体組成物は、該カーボンブラックを2~20重量%及び該アゾ系鉄化合物を0.1~3.0重量%含有していることを特徴とする請求項19乃至25のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

30 【請求項27】 該カーボンブラックは、DBP吸油量が120~180ml/100gであることを特徴とする請求項19乃至26のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項28】 該カーボンブラックは、窒素吸着による比表面積が30~90m²/gであることを特徴とする請求項19乃至27のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項29】 該カーボンブラックは、揮発分が0. 1~1.8%であることを特徴とする請求項19乃至2 8のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項30】 該カーボンブラックは、平均一次粒径が25~55mμであることを特徴とする請求項19乃至29のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法

【請求項31】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項1 9乃至30のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造 方法。

【請求項32】 該重合性単量体組成物は、ワックス成分をさらに含有していることを特徴とする請求項19乃

至31のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法、

【請求項33】 該重合性単量体組成物は、極性官能基を含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項19乃至32のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項34】 該重合性単量体組成物は、該アゾ系鉄 化合物以外の荷電制御剤をさらに含有していることを特 徴とする請求項19乃至33のいずれかに記載の非磁性 トナー粒子の製造方法。

【請求項35】 潜像保持体に保持される静電潜像を、 非磁性トナーにより現像して、トナー画像を形成する工程;該潜像保持体に形成されたトナー画像を、中間転写体を介して又は介さずに記録材上に転写する工程;及び該記録材上に転写されたトナー画像を定着する工程を有する画像形成方法において、

該非磁性トナーは、重合性単量体,カーボンブラック及 びアゾ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組 成物を、水系媒体中で重合することにより製造された非 磁性トナー粒子を有しており、

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 ml/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする画像形成方法。

【化7】 一般式(1)

[R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ成いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は同じ或いは異なっており、R5及びR6は、水素原子又はニトロ基を示し、R2及びR4は同じ或いは異なっており、R6及びR6は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

【化8】

$$-c - NH \longrightarrow Xm$$

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、Rs及びRsは、同一或いは異なっており、A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]
10 【請求項36】 該カーボンブラックは、DBP吸油量

が120~180ml/100gであることを特徴とする請求項35に記載の画像形成方法。 【請求項37】 該カーボンブラックは、窒素吸着によ

る比表面積が30~90m²/gであることを特徴とする請求項35又は36に記載の画像形成方法。

【請求項38】 該カーボンブラックは、揮発分が0. 1~1.8%であることを特徴とする請求項35乃至37のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項39】 該カーボンブラックは、平均一次粒径 20 が25~55mµであることを特徴とする請求項35乃 至38のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項40】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記関係

3≤A/B≤50

を満たすことを特徴とする請求項35乃至39のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項41】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブ 30 ラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有 量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下 記関係

3≦A/B≦38

50

を満たすことを特徴とする請求項35乃至39のいずれ かに記載の画像形成方法。

【請求項42】 該非磁性トナー粒子における該カーボンブラックの含有量Aが2~20重量%であることを特徴とする請求項35乃至41のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項43】 該非磁性トナー粒子におけるアゾ系鉄 化合物の含有量Bが0.1~3.0重量%のであること を特徴とする請求項35乃至42のいずれに記載の画像 形成方法。

【請求項44】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項35乃至43のいずれに記載の画像形成方法。

【請求項45】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式 (2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項 35乃至44のいずれに記載の画像形成方法。 一般式 (2)

[X1及びX2は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X1及びX2は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R1及びR3は、水素原子、C1~18のアルキル基、C2~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びR4は水素原子又はニトロ基を示し、A*は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項46】 該一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項45に記載の画像形成方法。

【請求項47】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm 30の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項3 5乃至46のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項48】 該非磁性トナー粒子は、4μm以下の粒径のトナー粒子を25個数%以下含有し、且つ10. 1μm以上のトナー粒子を2.0体積%以下含有していることを特徴とする請求項35乃至47のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項49】 該非磁性トナーは、20Am²/kg 以下の飽和磁化を含することを特徴とする請求項35乃 至48のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項50】 該非磁性トナー粒子は、ワックス成分をさらに含有していることを特徴とする請求項35乃至49のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項51】 該非磁性トナー粒子は、極性官能基を含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項35乃至50のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項52】 該非磁性トナー粒子は、該アゾ系鉄化合物以外の荷電制御剤をさらに含有していることを特徴とする請求項35乃至51のいずれかに記載の画像形成※50

※方法。

【請求項53】 該トナー画像は、該非磁性トナー粒子 及び有彩色のカラートナーを有するカラートナー画像で あることを特徴とする請求項35乃至52のいずれかに 記載の画像形成方法。

【請求項54】 該トナー画像は、該非磁性トナー粒子、シアントナー、マゼンタトナー及びイエロートナー0 を有するフルカラートナー画像であることを特徴とする請求項35乃至52のいずれかに記載の画像形成方法。 【請求項55】 該潜像保持体は、電子写真用感光体からなることを特徴とする請求項35乃至54のいずれかに記載の画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真法に用いられる静電荷像現像用非磁性トナー及び非磁性トナー粒子の製造方法、さらに該トナーを用いる画像形成方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、電子写真プロセスを用いる現像剤は、ポリエステル樹脂、スチレンーアクリル樹脂又はエポキシ樹脂の如き結着樹脂に着色剤や荷電制御剤さらには整型剤を加え溶融混練し、均一に分散せしめた後、所定の粒度に粉砕し、さらに過剰の微粉及び粗粉を分級器を用いて除去する粉砕法による製造方法が一般的である。しかしながら、最近の更なる高画質化に伴いトナーを更に小粒径化することが必要になってきた。

【0003】コールターカウンターにより測定した重量 平均粒径が7μm以下になるに従い、従来では問題にな らなかった使用原材料の均一分散性や効率の高い粉砕 性、更にはシャープな粒度分布にトナーを分級すること が極めて難しくなる傾向にある。

【0004】これら粉砕法によるトナーの問題点を克服するため、特公昭36-10231号公報、特公昭43-10799号公報及び特公昭51-14895号公報により懸濁重合法によるトナー粒子の製造方法が提案されている。懸濁重合法においては重合性単量体、着色剤及び重合開始剤、更に必要に応じて架橋剤、荷電制御

削、その他添加剤を、均一に溶解または分散せしめて単 量体組成物を調製した後、この単量体組成物を分散安定 剤を含有する連続相、たとえば水相中に適当な撹拌機を 用いて分散し、同時に重合反応を行わせ、所望の粒径を 有するトナー粒子を得る方法である。

【0005】この製造方法は、粉砕工程を経ないためト ナー粒子に脆性を付与せしめる必要がなく、更に従来の 粉砕法では使用することが困難であった低軟化点物質を 多量に使用することができることから材料の選択幅が広 がる。トナー粒子表面に疎水性の材料である離型剤や着 10 色剤が露出しずらく、このためトナー担保持部材、感光 体、転写ローラー及び定着器への汚染が少ないという特 徴を有しており、最近注目されている。

【0006】更に近年、デジタルフルカラー複写機やプ リンターが実用化され、トナーにおいては画像忠実性/ 難型性/色再現性の如き特性をさらに向上させる必要が 生じてきた。

【0007】画像忠実性に求められる要求品質として、 デジタルフルカラー複写機においては白黒複写機と較べ 多量のトナーを感光体から転写材に転写させる必要があ 20 ることや、従来の更なる高画質化に対応すべくより微小 ドットに対応したトナーの微小粒径化の要求が予想さ れ、この点からも比較的容易に粒度分布がシャープで微 小粒径のトナー粒子が製造できる重合法は優れた特性を 有している。

【0008】しかし、前記重合法でトナー粒子を作製す る際、着色剤としてカーボンブラックを使用した場合、 問題が多く発生した。

【0009】第一に、カーボンブラックは表面にキノン ち、そのため重合速度は小さくなり、重合度が上がら ず、造粒時に粒子が不安定となり、凝集、合一を引き起 こし、粒子として取り出すのが困難になる。

【0010】第二に、カーボンブラックを重合性単量体 中に分散する際、カーボンブラックは他の顔料と比較し て一次粒径が小さく、比表面積が大きく、更にストラク チャー構造をとっているため、非常に分散し難く、粒子 内で逼在したり、カーボンブラックを含有していない粒 子が発生し易くなる、

【0011】第三に、カーボンブラックは導電性がある ために、トナー表面の電荷がリークしやすく、現像時に カブリ、トナー飛散の如き問題が生じやすい。

【0012】これらの問題点を解決するために、例えば 重合性阻害に対しては、特開昭56-116044号公 報のように、表面をグラフト化したカーボンブラックを 使用する方法及び特開昭63-210849号公報のよ うにアルミニウムカップリング剤で表面処理したカーボ ンブラックを使用する方法等がある。しかしながら、こ られの方法はカーボンブラックを表面処理するための工 程が煩雑で手間が掛かり、製造費用がかさみ、工業的に 50

は採用は困難である。

【0013】分散性に関しては、特開昭64-3545 7号公報及び特開平1-145664号公報で、特定の 分散剤を使用して分散性を向上させる方法が提案されて いるが、十分に解決されたとは言えない状況である。

12

[0014]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上述 の如き問題点を解決した静電荷像現像用非磁性トナー、 非磁性トナー粒子の製造方法及び画像形成方法を提供す ることである.

【0015】本発明の目的は、着色力が高く、帯電性が 良好な静電荷像現像用トナー及びそれを用いた画像形成 方法を提供することである。

【0016】本発明の目的は、重量平均粒径が小さく、 且つ粒度分布がシャープな静電荷像現像用非磁性トナー 及びそれを用いた画像形成方法を提供することである。 【0017】本発明の目的は、重合法でトナーを作製す る際に、安定した粒子が得られ、着色力が高く、帯電性 が良好な非磁性トナー粒子の製造方法を提供することで ある.

【0018】本発明の目的は、重合法でトナーを作製す る際、安定した粒子が得られ、着色力が高く、帯電性が 良好な静電荷像現像用非磁性トナーを提供することであ

【0019】本発明の目的は、重量平均粒径が小さく、 且つ粒度分布がシャープな非磁性トナー粒子の製造方法 を提供することである。

[0020]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明は、重合 基の如き、重合性単量体の重合性を阻害する官能基を持 30 性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を少な くとも含有する重合性単量体組成物を、水系媒体中で重 合することにより製造された非磁性トナー粒子を有する 静電荷像現像用非磁性トナーにおいて、該カーボンブラ ックは、DBP吸油量が110~200m1/100 g、窒素吸着による比表面積が100m2/g以下、揮 発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであ り、該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合 物を有することを特徴とする静電荷像現像用非磁性トナ ーに関する.

> 40 [0021] 【化10】

一般式 (1)

13

[Ri及びRsは、水素原子、C1~18のアルキル基、C1~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、Ri及びRsは同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R2及びRsは、水素原子又は二トロ基を示し、R2及びRsは、水素原子又は二トロ基を示し、R2及びRsは同じ或いは異なっており、R5及びRsは、水素原子、ハロゲン原子、二トロ基、カルボキシル基、アニリド基、C1~18のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

[0022]

【化11】

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の 30 整数を示し、Rs及びRsは、同一或いは異なっており、-A+は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【0023】また、本発明は、少なくとも第1の重合性 単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を混合し て、該重合性単量体中に該カーボンブラック及び該アゾ 系鉄化合物が分散された分散液を調製する工程:少なく とも得られた分散液及び第2の重合性単量体を混合し て、重合性単量体を調製する工程;及び得られた重合性 単量体組成物を水系媒体中で重合することにより非磁性 40 トナー粒子を製造する工程を有する非磁性トナー粒子の 製造方法であって、該カーボンブラックは、DBP吸油 量が110~200ml/100g、窒素吸着による比 表面積が100m2/g以下、揮発分が2%以下及び平 均一次粒径が20~60mμであり、該アゾ系鉄化合物 は、上記式(1)で示される化合物を有することを特徴 とする非磁性トナー粒子の製造方法に関する。

【0024】さらに、本発明は、潜像保持体に保持される静電潜像を、非磁性トナーにより現像して、トナー画像を形成する工程;該潜像保持体に形成されたトナー画 50

像を、中間転写体を介して又は介さずに記録材上に転写する工程;及び該記録材上に転写されたトナー画像を定着する工程を有する画像形成方法において、該非磁性トナーとして、上記の非磁性トナーを用いることを特徴とする画像形成方法に関する。

14

【0025】本発明者は、鋭意検討の結果、特定の物性 のカーボンブラックと特定のアゾ系鉄化合物を併用する ことにより、カーボンブラックの重合性単量体に対する 分散性が飛躍的に上がり、着色力、製造安定性が改善さ 10 れる。さらに、カーボンブラックの分散性が向上するた め、比表面積の小さい、揮発分の少ないカーボンブラッ クを使用することができるようになり、この比表面積が 少なく、且つ揮発分の少ないカーボンブラックを使用す ることで重合法によりトナー粒子を製造する際に、重合 阻害性を防止することができ、粒度分布のシャープなト ナーを製造することができる。加えて、カーボンブラッ クのトナー粒子中での分散性向上の達成により、吸油量 の大きいカーボンブラックで問題となる導電性が高まる ことによるトナーの帯電性能の低下を解決し、通常のカ ーポンプラック使用時よりも優れた帯電性を得られるこ とを見出したのである。

[0026]

【発明の実施の形態】本発明の特徴は、非磁性トナーは、重合性単量体及び着色剤を少なくとも含む重合性単量体組成物を水系媒体中で重合して得られる非磁性トナー粒子を有しており、着色剤としてDBP吸油量が110~200ml/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下、平均一次粒径が20~60mμのカーボンブラックを用い、分散剤として特定のアゾ系鉄化合物を用いることである。

【0027】前述したように、カーボンブラックは他の 顔料と比較して分散しがたい顔料であり、特に重合性単 量体に分散させる場合、十分な剪断力が掛からないこと から分散が非常に困難であった。この課題に対して、本 発明者は、特定のアゾ系鉄化合物と、従来よりも吸油量 の大きいカーボンブラックを併用することで解決したの である。

【0028】本発明に用いられるカーボンブラックのように吸油量が高く長ストラクチャーのカーボンブラックは、導電性が非常に高いため、トナーの帯電特性を悪化させ易く、電子写真用トナーには通常使用されなかっ

【0029】しかしながら、本発明者は、特定のアゾ系 鉄化合物を分散剤に使用した場合、従来使用されていた カーボンブラックよりもはるかに重合法で製造されたトナー粒子中での分散性が向上し、その結果トナー粒子中 での導通経路が遮断され、逆に従来のカーボンブラック を含有するトナーよりも帯電特性に優れることを見出し たのである。

50 【0030】懸濁重合トナーを製造する際には、顔料を

十分に分散させるために、使用する重合性単量体中に少 なくとも前記の特定なカーボンブラックと、前記の特定 なアゾ系鉄化合物を前分散するマスターバッチ工程を行 うと、カーボンブラックを重合性単量体に対して、より 高温度で分散することができるため、分散液に剪断力が より掛け易くなり、カーボンブラックの分散効果が大き くなることから、特に好ましい。

【0031】図1は、本発明に用いられる特定なカーボ ンプラックと特定なアゾ系鉄化合物をスチレン単量体中 1からも明らかなように、アゾ系鉄化合物の添加量を増 やすことにより、分散液粘度が飛躍的に増大し、カーボ ンブラックが安定して分散していることがわかる。

【0032】図2は、平均一次粒径20~60mμのカ ーポンプラックにおいて、一定量のアゾ系鉄化合物を添 加しスチレン単量体中で分散したときの、カーボンブラ ックの吸油量と粘度の関係を示している。この図2か ら、110m1/100g以上の吸油量のカーボンブラ ックの方が粘度が高く、重合性単量体に対する分散性が よいことが示されている。しかしながら、吸油量が20 20 0m1/100gを超えると、粘度が高くなりすぎ、マ スターバッチによる分散液の作製時に分散液の取り出し が難しくなり、さらに、懸濁重合時の造粒性に問題が発 生する。さらに、製造されたトナーにおいては、カーボ ンプラックの吸油量が110m1/100g未満の場合 には、トナー粒子中でのカーボンブラックの分散性が充 分ではなく、着色性やトナーの帯電量の低下が生じ易く なり、カーボンブラックの吸油量が200m1/100 gを超える場合には、トナー表面の導電性が高くなりす ぎ、特に高湿下での帯電が低下してしまい好ましくな

【0033】このカーボンブラックの吸油量は、好まし くは120~180m1/100g、さらに好ましくは 120~160m1/100gであることが良い。

【0034】さらに、本発明に用いられるカーボンブラ ックは、通常のトナーに使用されているものよりも比表 面積及び揮発分が少ないものである。比表面積が小さ く、揮発分が少ないカーボンブラックは、重合阻害性の 官能基が少ないことから、重合阻害性が低い利点があ 3.

【0035】よって、本発明に用いられるカーボンブラ ックは、窒素吸着による比表面積が100m²/g以 下、好ましくは90~30m2/g、さらに好ましくは 90~40m2/gであることが良く、さらに、揮発分 が2%以下、好ましくは0.1~1.8%、より好まし くは0.1~1.7%であることが良い。

【0036】カーボンブラックの窒素吸着による比表面 積が、100m2/gよりも大きい場合には重合阻害が 生じやすくなる。さらに、カーボンブラックの揮発分が 寄基が多数存在するため、使用に適さない、

【0037】本発明に用いられるカーボンブラックは、 平均一次粒径が20~60mu、好ましくは25~55 mμ、さらに好ましくは25~45mμであることが良 ¥1.

【0038】カーボンブラックの平均一次粒径が、20 mμよりも小さい場合には、本発明が用いる特定のアゾ 系鉄化合物と併用した場合、粘度が大きくなりすぎ、使 いこなすのが困難であり、さらに、平均一次粒径が非常 で分散したときの分散液の粘度の変化を示している。図 10 に微細なため、十分な分散性が得られにくい。さらに、 カーボンブラックの平均一次粒径が60mμより大きい 場合は、良好に分散してもトナーの着色力が低くなりす ぎ、着色力をあげるために、多量に使用すると、トナー の帯電が低下してしまい使用に適さない。

> 【0039】本発明者らの検討によると、トナー粒子の 重量に対し、前記カーボンブラックの含有量A [wt %]と、前記アゾ系鉄錯体化合物の含有量B[w L %] が、好ましくは下記関係

3≦A/B≦50

を満たすことが良く、さらに好ましくは、下記関係 3≦A/B≦38 を満たすことが良い。

【0040】カーボンブラックに対してアゾ系鉄化合物 が少なすぎると、図1からも明らかなように粘度が上が らず、カーボンブラックが安定して分散され難い。この 場合、時間の経過とともにカーボンブラックが沈殿し、 この分散液を使用してトナーを作製すると充分な着色力 が得られ難い。

【0041】カーボンブラックに対してアゾ系鉄化合物 30 が多すぎると、アゾ系鉄化合物が二次凝集を起こし易 く、分散性が低下するとともに、この二次凝集体が重合 阻客を起こし易く、トナー粒子として取り出すのが困難 となる。

【0042】本発明において、トナー粒子の重量に対す るカーボンブラックの含有量A [重量%]が、好ましく は2~20重量%、より好ましくは3~15重量%。さ らに好ましくは5~13重量%であることが、高画像濃 度とトナーの帯電安定性、カーボンブラックの均一分散 性の点で良い。

40 【0043】カーボンブラックの含有量Aが2重量%未 満の場合には、トナーとしての着色力が低く、高画像濃 度が達成できず、20重量%を超える場合には、本発明 のアゾ系鉄化合物を使用しても、均一な分散性が達成さ れず、結果として、カブリ、トナー飛散の抑制等が悪化 してしまう。

【0044】本発明において、トナー粒子の重量に対す るアゾ系鉄化合物の含有量B [重量%] が、好ましくは 0.1~3.0重量%、より好ましくは0.3~2.0 重量%、さらに好ましくは0.5~1.5重量%である 2%を超える場合には、カーボンブラック表面に重合阻 50 ことが分散液粘度を適正状態に維持して、カーボンブラ

ックの均一分散性を向上させる点で良い。

【0045】アゾ系鉄化合物の含有量Bが0.1重量% 未満の場合には、分散液粘度が上がらずに、カーボンブ ラックの分散性向上効果が発揮されず、3.0重量%を 超える場合には、逆に分散液粘度が低下してしまい、や はり、カーボンブラックの分散性向上効果が消失してし まう.

17

【0046】前述のように、本発明者は、通常使用され なかった吸油量が高く且つ長いストラクチャーのカーボ ンプラックを、特定のアゾ系鉄化合物と併用すること で、従来のカーボンブラックを使用した懸濁重合トナー よりも優れた電子写真特性を得ることに成功したのであ

【0047】本発明で使用するアゾ系鉄化合物は、下記 式(1)で示す錯体構造を有している。

[0048]

【化12】 一般式(1)

A⊕ 一股式 (2)

* [R₁及びR₃は、水素原子、C₁~₁₈のアルキル基、C₂ ~18のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、ス ルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C 1~18のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイル アミノ基又はハロゲン原子を示し、R1及びR3は同じ或 いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、 R2及びReは、水素原子又はニトロ基を示し、R2及び Reは同じ或いは異なっており、Re及びReは、水素原 子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリ 10 ド基、C1~18のアルキル基、アルケニル基、アルアル キル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステ ル基又は [0049]

【化13】

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の 20 整数を示し、R5及びR6は、同一或いは異なっており、 A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【0050】上記一般式(1)で示される化合物におい て、特に下記一般式(2)が、本発明の重合性単量体中 への分散性及び水系媒体中でトナー表面へ存在しやす く、トナー粒度分布がシャープになる点で好ましい。 [0051] 【化14】

æ)'n'

[X1及びX1は、水素原子、低級アルキル基、低級アル コキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X1及び Xzは同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の 整数を示し、R1及びR3は、水素原子、C1~18のアル キル基、C2~18のアルケニル基、スルホンアミド基、 メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒド ロキシ基、Ci~i8のアルコキシ基、アセチルアミノ 基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、Ri 及びR3は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~ 3の整数を示し、R2及びR1は水索原子又は二トロ基を 示し、A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウム ※50

40%イオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示 す。〕

【0052】前記アゾ系鉄化合物はトナーにおいて負荷 電制御剤としても用いられる。このアゾ系鉄化合物は公 知の手段により合成できる。

【0053】本発明者の検討によれば、上記の一般式 (1)で示されるアゾ系鉄化合物が、重合性単量体中で 特定なカーポンプラックの分散性を向上させるメカニズ ムは以下の通りであると考えている。

【0054】すなわち、本発明のアゾ系鉄化合物は、重 合性単量体に対して適度な濡れ性を有しており、発泡等

の問題もないためにカーボンブラックの分散液粘度が安定にコントロールできるために、カーボンブラックを分散させるための製造ラチチュードが広く、短時間で均一な分散状態が達成される。

【0055】これに対し、従来トナーの荷電制御剤として一般的に用いられている中心金属がクロムであるアゾ系クロム錯体化合物を重合性単量体と特定なカーボンブラックと組み合わせて混合した場合には、分散液粘度のコントロールが難しく、ちょっとした添加量の変化ある*アゾ系鉄鎖体化合物(1)

*いは、カーボンブラックの分散時間の変化で分散液粘度 が著しく変化してしまい、結果として、均一な分散状態 を達成するのが非常に難しくなってしまう。

【0056】前記一級式(1)のアゾ系鉄錯体化合物の 代表的な具体例としては、次のような化合物が挙げられる。

[0057]

【化15】

アゾ系鉄錯体化合物 (2)

$$\begin{bmatrix}
C_{1} & & & & & \\
0 & & & & & \\
N=N-C & & & & \\
N=N-C & & & & \\
C_{1} & & & & \\
\end{bmatrix}^{\Theta}$$

アゾ系鉄錯体化合物 (3)

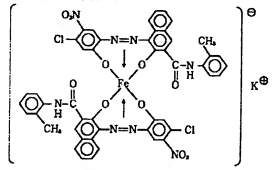
[0058]

※ ※【化16】

21

アソ系鉄錯体化合物 (4)

アソ系鉄錯体化合物 (5)



アソ系鉄蜡体化合物 (6)

[0059]

* *【化17】

23 アゾ系鉄鎖体化合物 (7) NH,⊕

アソ系鉄錯体化合物 (8)

アソ系鉄錯体化合物 (8)

[0060]

*【化18】

アソ系鉄鉛体化合物 (11)

アソ系鉄鉛体化合物 (12)

【0061】本発明において、トナー粒子の重量平均粒径(D₄)は、好ましくは2~10μm、より好ましくは3~8μmであることが高画像濃度と高画質化の両立の点で良い。

【0062】トナー粒子の重量平均粒径が2μm未満の場合には、トナー飛散、カブリ等の欠陥を生じ、10μmを超える場合には、微小ドットの再現性の低下あるいは、転写時の飛び散り等が生じ高画質化の妨げとなる。【0063】さらに、本発明においては、重合法によりトナー粒子を製造するが、この重合過程で、カーボンブラックは前述の通り重合阻害を生じさせ難いことから、生成されるトナー粒子も超微粉やトナー粒子同士の凝集した粗粉の含有割合が少なく、シャープな粒度分布を有しているものである。

【0064】このトナー粒子の粒度分布として4μm以下のトナー粒子が25個数%以下、好ましくは5~20個数%、10.1μm以上のトナー粒子が2.0体積%以下、好ましくは0.1~1.3体積%であることが、*50

*トナーの帯電が均一化して好ましい。

【0065】4μm以下のトナー粒子が25個数%より 多いと、特に、本発明の一例であるクリーナーレスシス テムに適用した場合、トナーリユースによってカブリが 発生しやすくなる。

【0066】一方、10.1µm以上のトナー粒子が 2.0体積%より多いと、特に、本発明の一例である中 個転写体のシステムに適用した場合、飛び散りが発生し やすくなる。

【0067】さらに、本発明において、トナー粒子中のカーボンブラックの分散状態は、トナー断面を透過型顕微鏡で観察した際に、カーボンブラックは、結着樹脂中にトナー中央部の方がトナー表層群より多く存在することが望ましい。

【0068】本発明において、非磁性トナー及び非磁性トナー粒子とは、飽和磁化が20Am²/kg以下のトナー及びトナー粒子をいう。

【0069】本発明において、非磁性トナーの体積固有

抵抗値は、好ましくは1010~1016Ωcm、より好ま しくは10¹²~10¹⁶Ωcm、さらに好ましくは10¹³ $\sim 1.0^{16}\,\Omega$ cmであることが長期にわたって、トナーの 帯電を安定化させる点で良い。

【0070】非磁性トナーの体積抵抗値が1010Ωcm 未満の場合には、特に高湿下においてトナーの帯電が低 下しやすく、1016Ωcmを超える場合には、特に低温 下で画像面積比率が2%以下のオリジナル原稿を連続プ リントした際、画像濃度が低下しやすくなって好ましく ない。

【0071】本発明においては、前記トナーを形成する 際、使用する重合性単量体中に前記カーボンブラックと 前記アゾ系鉄化合物を前分散するマスターバッチ工程に おける分散液において、特にカーボンブラックの分散性 向上の効果が著しい。これは、重合性単量体に対して、 カーボンブラックがより高濃度で分散するために粘度が 大きくでき、分散効果が大きいためである。

【0072】本発明のトナーに用いられる重合性単量体 としては、スチレン, o (m-, p-) -メチルスチレ ン, m (p-)-エチルスチレンの如きスチレン系単量 20 体; (メタ) アクリル酸メチル, (メタ) アクリル酸エ チル、(メタ) アクリル酸プロピル、(メタ) アクリル 酸ブチル、(メタ) アクリル酸オクチル、(メタ) アク リル酸ドデシル、(メタ) アクリル酸ステアリル、(メ タ) アクリル酸ペヘニル、(メタ) アクリル酸2-エチ ルヘキシル, (メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチ ル、(メタ)アクリル酸ジエチルアミノエチルの如き (メタ) アクリル酸エステル系単量体; ブタジエン; イ ソプレン;シクロヘキセン; (メタ) アクリロニトリ は混合して用いられる。混合して用いる場合には、出版-物ポリマーハンドブック第2版 III-P139~19 2 (John Wiley&Sons社製) に記載の理 量体を適宜組み合わせて用いる。理論ガラス転移温度が 40℃未満の場合には、トナーの保存安定性や現像剤の 耐久安定性の面から好ましくなく、75℃を超える場合 は定着点の上昇をもたらし、特にフルカラートナーの場 合においては各色トナーの混色が不十分となり色再現性 に乏しく、更にOHP画像の透明性を著しく低下させ高 40 量%であることが良い。 画質の面から好ましくない。

【0073】本発明において、トナーの樹脂成分のGP C (ゲルパーミエーションクロマトグラフィー) による 分子量分布において、重量平均分子量 (Mw) が、好ま しくは5,000~1,000,000、より好ましく は7,000~500,000であることが良く、重量 平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) の比 (Mw /Mn)が、好ましくは2~100、より好ましくは3 ~50であることが定着ラチチュードが広く、トナー帯 電付与部材の汚染防止の点で良い。

【0074】トナーの樹脂成分の重量平均分子量(M w)が5、000未満の場合には、高温側の非オフセッ ト領域が狭くなると同時に、トナーの帯電付与部材の汚 染が生じやすく、トナーの帯電不良が生じやすい。1. 000,000を超える場合には、定着性が悪化してし まう.

【0075】さらに、トナーの樹脂成分のMW/Mnが 2未満の場合には、定着可能温度領域が極端に狭くな り、100を超える場合には、フルカラー画像に適用し 10 た場合、ブラック画像が沈んだ感じで違和感が生じ、好 ましくない。

【0076】本発明に用いられるアゾ系鉄化合物は、荷 電制御剤としての機能も有しているが、さらに別の荷電 制御剤を併用しても良い。この併用しても良い荷電制御 剤としては、公知のものが利用できる。 具体的化合物と しては、ネガ系としてサリチル酸、ナフトエ酸、ダイカ ルボン酸の金属化合物、スルホン酸、カルボン酸を側箱 に持つ高分子型化合物、ホウ素化合物、尿素化合物、ケ イ素化合物、カリークスアレーン等が挙げられ、ポジ系 として四級アンモニウム塩、該四級アンモニウム塩を倒 鎖に有する高分子型化合物、グアニジン化合物、イミダ ゾール化合物が挙げられる。

【0077】本発明において、熱定着時の定着部材に対 する離型性をよくする目的で、トナー粒子中に炭化水素 系化合物であるワックス成分を離型剤として用いること が好ましい。本発明に離型剤として用いられるワックス 成分としては、パラフィンワックス、ポリオレフィンワ ックス、エステルワックス及び、これらの変性物 (例え ば、酸化物やグラフト処理物)、高級脂肪酸、及びその ル;アクリル酸アミドが好ましい。これらは、単独また 30 金属塩、アミドワックスがあげられる。これらワックス 類は環球法(JIS K 2531)による軟化点が4. 0~130℃、好ましくは50~120℃を有するもの が良い。このワックス成分の軟化点が40℃未満の場合 にはトナーの耐ブロッキング性及び保形性が不十分であ り、130℃を超える場合には離型性の効果が不十分と なる。

> 【0078】これらワックス成分は単独で、または併用 してもよく、トナー粒子中の含有量としては、好ましく は0.1~50重量%、より好ましくは0.5~30重

> 【0079】トナー粒子の重量に対するワックス成分の 含有量が0.1重量%未満の場合には、含有量が少な く、ワックス成分の添加による定着部材に対する解型性 効果が少なく、50重量%を超える場合には、ワックス がトナー表面に存在する量が多くなり、トナー帯電付与 部材を汚染しやすくなり好ましくない。

> 【0080】本発明において、非磁性トナーは、前述の 重合性単量体の重合によって合成された樹脂に加えて他 の樹脂を含有することができる。

50 【0081】このような他の樹脂をさらに含有する非磁

性トナー粒子は、重合法による非磁性トナー粒子の製造 過程において、少なくとも重合性単量体、カーボンブラ ック及びアゾ系鉄化合物と共にこの他の樹脂を添加して 重合性単量体組成物を調製し、この調製された重合性単 量体組成物を重合することによって製造することができ る.

29

【0082】例えば、水溶性のため水性懸濁液中では溶 解して乳化重合を起こすため使用することができないア ミノ基、カルボン酸基、水酸基、スルフォン酸基、グリ シジル基、ニトリル基の如き親水性官能基含有の重合性 10 単量体成分をトナー粒子中に導入する時には、これらと スチレンあるいはエチレンの如きビニル化合物とのラン ダム共重合体、ブロック共重合体、あるいはグラフト共 重合体の如き共重合体の形にして、あるいはポリエステ ル、ポリアミドの如き重縮合体、ポリエーテル、ポリイ ミンの如き重付加合体の形とすれば、使用することが可 能となる。こうした極性官能基を含む高分子重合体をト ナー粒子中に共存させることは、重合性単量体組成物の 水系媒体中での重合時に前述のワックス成分を相分離さ せ、トナー粒子においてより内包化が強力となり、本発 20 明の目的とするトナーの性能を向上させることが出来る ので好ましい態様である。

【0083】この極性官能基を含む高分子重合体のトナ 一粒子の重量に対する含有量としては、好ましくは1~ 20重量%、より好ましくは2~16重量%であること

【0084】この極性官能基を含む高分子重合体の含有 量が1重量%未満の場合には、内包化させたワックスが トナー表面に出て離型効果を発揮するには少な過ぎ、2 0重量%を超える場合には、ワックスを内包させるのが 難しくなり、結果としてトナー帯電付与部材の汚染が早 くなり好ましくない。

【0085】この極性官能基を含む高分子重合体の重量 平均分子量は、5,000以上が好ましく用いられる。 重量平均分子量が5,000未満、特に4,000を下 回ると、極性官能基を含む高分子重合体が表面付近に集 中し易い為、現像性や耐ブロッキング性に悪い影響が生 じ易くなり好ましくない。

【0086】重合性単量体を重合して得られるトナーの 分子量範囲とは異なる分子量の高分子重合体を重合性単 40 量体組成物中に溶解して重合すれば、分子量分布の広 い、より耐オフセット性の高いトナーを得ることが出来 る.

【0087】本発明において重合法によりトナー粒子を 製造するために用いられる重合開始剤としては、例え ば、2、2′ーアゾビスー(2、4ージメチルバレロニ トリル)、2,2'-アゾビスイソブチロニトリル、 1.1'-アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニト リル)、2、2'ーアゾビス-4-メトキシ-2、4-ジメチルバレロニトリル、アゾビスイソプチロニトリル 50 如き製造方法によって具体的に製造することが可能であ

の如きアゾ系又はジアゾ系重合開始剤:ベンゾイルベル オキシド、メチルエチルケトンペルオキシド、ジイソプ ロヒルベルオキシカーボネート、クメンヒドロベルオキ シド、2, 4ージクロロベンゾイルペルオキシド、ラウ ロイルベルオキシドの如き過酸化物系重合開始剤が用い sha.

30

【0088】この重合開始剤の添加量は、目的とする重 合度により変化するが一般的には重合性単量体に対し 0.5~20重量%であることが、トナーの分子量分布 を制御し、かつ反応条件のラチチュードを広げることか ら好ましい。重合開始剤の種類は、重合方法により若干 異なるが、十時間半減期温度を参考に、単独又は混合し 利用される。

【0089】トナー粒子を重合法で製造する際に、重合 度を制御するため公知の架橋剤、連鎖移動剤、重合禁止 剤を更に添加してトナー粒子を製造することも可能であ

【0090】本発明において、重合工程に用いる分散剤 として例えば無機系酸化物として、リン酸三カルシウ ム、リン酸マグネシウム、リン酸アルミニウム、リン酸 亜鉛、ヒドロキシアパタイト、炭酸カルシウム、炭酸マ グネシウム、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウム、 水酸化アルミニウム,メタケイ酸カルシウム,硫酸カル シウム、硫酸パリウム、ベントナイト、シリカ、アルミ ナ、磁性体、フェライト等が挙げられる。有機系化合物 としては例えばポリビニルアルコール、ゼラチン、メチ ルセルロース、メチルヒドロキシプロビルセルロース、 エチルセルロース,カルボキシメチルセルロースのナト リウム塩、デンプン等が水相に分散させて使用される。 これら分散剤は、重合性単量体100重量部に対して 0.2~10重量部を使用することがシャープな粒度分 布を達成し、かつトナー粒子を合一させることから好ま

【0091】これら分散剤は、市販のものをそのまま用 いても良いが、細かい均一な粒度を有する分散粒子を得 るために、分散媒中にて高速撹拌下にて該無機化合物を 生成させることもできる。例えば、リン酸三カルシウム の場合、高速撹拌下において、リン酸ナトリウム水溶液 と塩化カルシウム水溶液を混合することで懸濁重合方法 に好ましい分散剤を得ることができる。これら分散剤の 微細化のため0.001~0.1重量部の界面活性剤を 併用しても良い。具体的には市販のノニオン,アニオ ン、カチオン型の界面活性剤が利用でき、例えばドデシ ル硫酸ナトリウム,テトラデシル硫酸ナトリウム,ペン タデシル硫酸ナトリウム,オクチル硫酸ナトリウム,オ レイン酸ナトリウム,ラウリル酸ナトリウム,ステアリ ン酸カリウム,オレイン酸カルシウムが好ましく用いら ns.

【0092】本発明に係る非磁性トナー粒子は、以下の

る。

【0093】重合性単量体中にカーボンブラック及びア ゾ系鉄化合物、さらに必要に応じて荷電制御剤, 重合開 始剤,その他の添加剤を加え、ホモジナイザー又は超音 波分散機の如き混合装置によって均一に溶解又は分散せ しめて重合性単量体組成物を調製する。この調製された 重合性単量体組成物を、分散安定剤を含有する水相中に 通常の撹拌機またはホモミキサー又はホモジナイザーの 如き混合装置により分散せしめる。好ましくは重合性単 量体組成物からなる液滴が所望のトナー粒子のサイズを 10 有するように撹拌速度・時間を調整し、造粒する。その 後は分散安定剤の作用により、粒子状態が維持され、且 つ粒子の沈降が防止される程度の撹拌を行えば良い。重 合温度は40℃以上、一般的には50~90℃の温度に 設定して重合を行う。重合反応後半に昇温しても良く、 更に、本発明のトナーを用いた画像形成方法における耐 久性向上の目的で、未反応の重合性単量体、副生成物を 除去するために重合反応後半、又は、重合反応終了後に 一部水系媒体を留去しても良い。重合反応終了後、生成 したトナー粒子を洗浄し、ろ過により回収し、乾燥す る。懸濁重合法においては、通常単量体系100重量部 に対して水300~3000重量部を分散媒として使用

【0094】本発明の非磁性トナー粒子の製造方法にお いては、前述した通り、トナー粒子中でのカーボンブラ ックの分散性を向上させるために、マスターバッチ工程 を経て重合性単量体組成物を調製する。

するのが好ましい。

【0095】具体的には、第1の重合性単量体100重 量部に対して、好ましくは10~40重量部、より好ま しくは10~25重量部のカーボンブラック及び好まし 30 くは0.2~5重量部、より好ましくは0.5~3重量 部のアゾ系鉄化合物を混合して分散させることにより、 重合性単量体に対してカーボンブラックを非常に高濃度 にして混合できるため、分散液の粘度が高まり、混合時 のシェアが充分にかかることから、アゾ系鉄化合物によ る分散効果との組合わせで、カーボンブラックの分散性 を飛躍的に向上させることができる。

【0096】カーボンブラックの混合量が10重量部未 満の場合には、アゾ系鉄化合物を使用したとしても分散 液の粘度が小さく、十分な分散は達成しにくい。一方、 40重量部を超える場合には、分散液の粘度をコントロ ールしずらくなり、結果として分散が不均一になりやす W.

【0097】アン系鉄化合物の混合量が0.2重量部未 満の場合には、分散液の粘度を高める効果が不十分であ り、一方、5重量部を超える場合には、逆にまた粘度が 低下してしまい分散が不均一になりやすい。

【0098】この第1の重合性単量体、カーボンブラッ ク及びアゾ系鉄化合物、必要に応じてワックス成分及び /又は荷電制御剤を含有する(マスターバッチ)分散液 50 【0109】(2)カーボンブラックの窒素吸着による

の粘度は、好ましくは100~2000センチポイズ、 より好ましくは150~1600センチポイズであるこ

32

【0099】この分散液の粘度が100センチポイズ未 漢の場合には、粘度が低すぎ分散のシェアがかからず、 カーボンブラックの均一分散が難しくなる。一方、20 00センチポイズを超える場合には、粘度が高すぎ、均 一な分散状態が維持しにくくなると同時に、排出性も悪 化し、生産性が低下してしまう。

【0100】この分散液を第2の重合性単量体及びさら に必要に応じてワックス成分、極性官能基を含む高分子 重合体、荷電制御剤、重合開始剤及びその他の添加剤と 混合して重合性単量体組成物を調製する。

【0101】この分散液100重量部に対する第2の重 合性単量体の混合量は、好ましくは20~100重量 部、より好ましくは30~70重量部であることが、マ スターバッチ成分の第2の重合性単量体への均一分散性 の点で良い。

【0102】この第2の重合性単量体の混合量が20重 20 量部未満の場合には、均一に分散するまでに時間を要 し、100重量部を超える場合には、カーボンブラック の再凝集等が生じやすくなり、やはり均一分散に時間が かかってしまう。

【0103】この重合性単量体組成物中での重合性単量 体組成物の重量に対するカーボンブラックの含有割合 は、好ましくは2~20重量%、より好ましくは3~1 5重量%であることがトナーの着色力及びトナーの帯電 安定化の点で良い。

【0104】重合性単量体組成物中でのカーボンブラッ クの含有割合が、2重量%未満の場合には、高画像濃度 を達成するのが難しくなり、20重量%を超える場合に は、特に高温下でのトナーの帯電が低くなりやすい。 【0105】この重合性単量体組成物中での重合性単量 体組成物の重量に対するアゾ系鉄化合物の含有割合は、 好ましくは0.1~3.0重量%、より好ましくは0. 2~2.0重量%であることが分散液粘度を適正状態に 維持して、カーボンブラックの均一分散性を向上させる

【0106】重合性単量体組成物中でのアゾ系鉄化合物 40 の含有割合が 0.1 重量%未満の場合には、分散液粘度 が上がらずに、カーボンブラックの分散性向上効果が発 揮されず、3.0重量%を超える場合には、逆に分散液 粘度が低下してしまい、やはりカーボンブラックの分散 性向上効果が消失してしまう。

【0107】次に、本発明に係る各種測定方法について 説明する。

【0108】(1)カーボンブラックのDBP吸油量の

JIS 4656/1に準じて測定する。

点で良い。

比表面積の測定

JIS 4652に準じて測定する.

【0110】(3)カーボンブラックの揮発分の測定 JIS 1126に準じて測定する。

【0111】(4)カーボンブラックの平均一次粒径の 測定

透過型顕微鏡で、30,000倍の倍率で断面の拡大写 真をとり、100個粒子の平均値を算出する。

【0112】(5)トナーの重量平均粒径(D4)及び 以上のトナー粒子の体積%の測定

トナーの平均粒径及び粒度分布はコールターカウンタT A-IIあるいはコールターマルチサイザーII(コー ルター社製)を用いて測定可能であるが、本発明におい てはコールターマルチサイザーII(コールター社製) を用い、個数分布、体積分布を出力するインターフェー ス (日科機製) 及びPC9801パーソナルコンピュー ター (NEC製) を接続し、電解液は1級塩化ナトリウ ムを用いて1%NaCl水溶液を調製する。例えば、I SOTON R-II (コールターサイエンティフィッ クジャパン社製) が使用できる。 測定法としては、前記 電解水溶液100~150ml中に分散剤として界面活 性剤、好ましくはアルキルベンゼンスルフォン酸塩を 0.1~5ml加え、更に測定試料を2~20mg加え る。試料を懸濁した電解液は、超音波分散器で約1~3 分間分散処理を行い、前記コールターマルチサイザーに よりアパーチャーとして100μmアパーチャーを用い て、2 µm以上のトナーの体積、個数を測定して体積分 布と個数分布を算出した。それから本発明に係る体積分 布から求めた重量基準 (各チャンネルの代表値をチャン 30 ネル毎の代表値とする)の重量平均粒径(D4)及び個-数分布から求めた4.0μm以下のトナー粒子の個数% 及び体積分布から求めた10、1μm以上のトナー粒子 の体積%を求めた。

【0113】(6)カーボンブラックの分散度合の観察 透過型顕微鏡で、トナーの断面を30.000倍の倍率 で拡大写真をとり、分散状態を相対評価する。

【0114】(7)トナー及びトナーの体積抵抗値の測

図6に示すセルを用いて測定した。図6に示す測定装置 において、161は下部電極を示し、162は上部電極 を示し、163は測定サンプルを示し、164は電流計 を示し、165は電圧計を示し、166は定電圧装置を 示し、167は絶縁物を示し、図6に示すセルを用いて 測定した。すなわち、セルaにサンプルを充填し、該充 填サンプル163に接するように下部電極161及び上 部電極162を配し、該電極間に1000Vの直流電圧 を印加し、その時流れる電流を電流計で測定することに より求めた。その測定条件は、充填サンプルのセルとの 接触面積S=2cm²,厚みd=3mm,上部電極の荷

重15kg重とする。

【0115】(8)トナー粒子の樹脂成分及び極性官能 基を含む高分子重合体のGPCによる分子量分布 トナー粒子の樹脂成分及び極性官能基を含む高分子重合 体の具体的なGPCの測定方法としては、予めトナー粒 子をソックスレー抽出器を用いてトルエン溶剤で20時 間抽出を行った後、ロータリーエバボレーターでトルエ ンを留去せしめ、必要により、トナー粒子に添加するワ ックスは溶解するが、樹脂成分は溶解し得ない有機溶 $4.0 \mu m$ 以下のトナー粒子の個数%及び $10.1 \mu m$ 10 剤、例えばクロロホルムを加え十分洗浄を行った後、THF (テトラヒドロフラン) に溶解した溶液をボア径が O. 3μmの耐溶剤性メンブランフィルターでろ過した サンプルをウォーターズ社製150Cを用い、カラム構 成は昭和電工製A-801、802、803、804、 805、806、807を連結し標準ポリスチレン樹脂

34

【0116】得られた分子量分布から重量平均分子量 (Mw) 及び数平均分子量 (Mn) を算出する.

の検量線を用い分子量分布を測定する。

【0117】(9)マスターバッチ分散液の粘度の測定 ハーケ社製 VT500を使用し、センサーとしてMV DINを用い、30℃の条件下で60rpmの回転数に て測定する。

【0118】(10)磁性トナー及び磁性トナー粒子の 磁気特性の測定

装置は、BHU-60型磁化測定装置(理研測定製)を 用いる。測定試料は約1.0g秤量し内径7mmø、高 さ10mmのセルにつめ、前記の装置にセットする。週 定は印加磁場を徐々に加え最大3,000エルステッド まで変化させる。次いで、印加磁場を減少せしめ、最終 的に記録紙上に試料のヒステリシスカーブを得る。これ より、飽和磁化を求める。

【0119】本発明のトナーを用いた画像形成方法を添 付図面を参照しながら以下に説明する。

【0120】図3は、本発明の画像形成方法を実施可能 な画像形成装置の概略図を示す.

【0121】画像形成装置本体には、第1画像形成ユニ ットPa、第2画像形成ユニットPb、第3画像形成ユ ニットPc及び第4画像形成ユニットPdが併設され、 各々異なった色の画像が潜像、現像、転写のプロセスを 経て転写材上に形成される.

【0122】画像形成装置に併設される各画像形成ユニ ットの構成について図4に示す第1画像形成ユニットP aを例に挙げて説明する.

【0123】第1の画像形成ユニットPaは、潜像担持 体としての電子写真感光体ドラム1aを具備し、この感 光体ドラム1aは矢印a方向へ回転移動される。2aは 帯電手段としての一次帯電器であり、感光体ドラム1a と非接触のコロナ帯電器が用いられている。17aは、 一次帯電器2aにより表面が均一に帯電されている感光 50 体ドラム1aに静電潜像を形成するための潜像形成手段

としてのレーザー光を回転することによって走査するポ リゴンミラーである。3 a は、感光体ドラム 1 a 上に担 持されている静電潜像を現象してカラートナー画像を形 成するための現像手段としての現像器でありカラートナ ーを保持している。4 aは、感光体ドラム1 aの表面に 形成されたカラートナー画像をベット状の転写材担持体 8によって搬送されて来る転写材6の表面に転写するた めの転写手段としての転写ブレードであり、この転写ブ レード4 aは、転写材担持体8の裏面に当接して転写バ イアスを印加し得るものである。

【0124】5aは、転写後に感光体ドラム1aの表面 に残存するカラートナーを除去するためのクリーニング 手段であり、クリーニング手段5aは、感光体ドラム1 aの表面に当接してカラートナーを除去するためのクリ ーニングブレード及び除去したカラートナーを回収保有 するためのクリーナーを有している。21aは感光体ド ラム1 aの表面を除電するための除電手段としてのイレ ース露光器である。

【0125】この第1の画像形成ユニットPaは、一次 帯電器2aによって感光体ドラム1aの感光体を均一に 20 一次帯電した後、潜像形成手段17aにより感光体に静 電潜像を形成し、現像器3aで静電潜像をカラートナー を用いて現像し、この現像されたトナー画像を第1の転 写部(感光体と転写材の当接位置)で転写材6を担持搬 送するベルト状の転写材担持体8の裏面側に当接する転 写ブレード4aから転写パイアスを印加することによっ て転写材6の表面に転写する。

【0126】感光体上に存在するカラートナーは、クリ ーニング手段5のクリーニングブレードによって感光体 上から除去されクリーナーによって回収され、感光体 は、イレース露光器21aによって除電され、再度、上-記画像形成プロセスが行なわれる。

【0127】画像形成装置においては、図3に示すよう に上記のような第1の画像形成ユニットPaと同様の精 成であり、現像器に保有されるカラートナーの色の異な る第2の画像形成ユニットPb、第3の画像形成ユニッ トPc、第4の画像形成ユニットPdの4つの画像形成 ユニットを併設するものである。例えば、第1の画像形 成ユニットPaにマゼンタトナー、第2の画像形成ユニ ットPbにシアントナー、第3の画像形成ユニットPc 40 にイエロートナー及び第4の画像形成ユニットPdにブ ラックトナーをそれ*ぞ*れ用い、各画像形成ユニットの転 写部で各カラートナーの転写材上への転写が順次行なわ れる。この工程で、レジストレーションを合わせつつ、 同一転写材上に一回の転写材の移動で各カラートナーは 重ね合わせられ、終了すると分離帯電器14によって転 写材担持体8上から転写材6が分離され、搬送ベルトの 如き搬送手段によって定着器7に送られ、ただ一回の定 **着によって最終のフルカラー画像が得られる。**

36 圧ローラー72を有し、定着ローラー71及び加圧ロー ラー72は、いずれも内部に加熱手段75及び76を有 している。73、74は各定着ローラー上の汚れを除去 するウェッブであり、77は、シリコーンオイルの如き 鮭型性オイル78を定着ローラー71の表面に塗布する ためのオイル塗布手段としての塗布ローラーである。

【0129】転写材6上に転写された未定着のカラート ナー画像は、この定著器7の定者ローラー71と加圧ロ ーラー72との圧接部を通過することにより、熱及び圧 10 力の作用により転写材 6 上に定着される。

【0130】尚、図3において、転写材担持体8は、無 端のベルト状部材であり、このベルト状部材は、10の 駆動ローラーによって矢印e方向に移動するものであ る。9は、転写ベルトクリーニング装置であり、11は ベルト従動ローラーであり、12は、ベルト除電器であ る。13は転写材ホルダー60内の転写材6を転写材担 持体8に搬送するための一対のレジストローラー13で ある。17は、ポリゴンミラーであり、図示しない光源 装置から発せられたレーザー光をこのポリゴンミラーに よって走査し、反射ミラーによって光束を変向した走査 光を感光体ドラムの母線上に集光する f θレンズを介し て画像信号に応じた潜像の形成を行なう。

【0131】本発明においては、感光体を一次帯電する ための帯電手段としては、コロナ帯電器の如き感光体に 非接触で帯電を行なう非接触帯電部材とローラー、ブレ ードまたは磁気ブラシの如き感光体に接触して帯電を行 なう接触帯電部材のいずれを用いることも可能である が、帯電時のオゾンの発生量を制御できる点で接触帯電 部材を用いることが好ましい。

【0132】転写手段としては、転写材担持体の裏面側 30 に当接する転写プレードに代えてローラー状の転写ロー ラーの如き転写材担持体の裏面側に当接して転写バイア スを直接印加可能な接触転写手段を用いることが可能で

【0133】さらに、上記の接触転写手段に代えて一般 的に用いられている転写材担持体の裏面側に非接触で配 置されているコロナ帯電器から転写バイアスを印加して 転写を行なう非接触の転写手段を用いることも可能であ

【0134】しかしながら、転写バイアス時のオゾンの 発生量を制御できる点で接触転写手段を用いることがよ り好ましい。

【0135】本発明の非磁性トナーは、上記の画像形成 装置のブラックトナーを有する画像形成ユニットに用い られるものであり、有彩色のカラートナーと組み合わせ てカラー画像又はフルカラー画像の形成に或いは、ブラ ックトナーのみにより、モノクロ画像の形成に用いられ るものである。

【0136】上記の画像形成装置においては、中間転写 【0128】定着器7は、一対の定着ローラー71と加 50 体を用いず潜像担持体上に形成されたトナー画像を直接

37 記録材に転写するタイプの画像形成方法を採用するものである。

【0137】次に、潜像保持体上に形成されたトナー画像を中間転写体に第1の転写を行ない、中間転写体上に転写されたトナー画像を記録材に第2の転写を行なう画像形成方法について、図5に示す画像形成装置を用いて説明する。

【0138】図5において、潜像保持体としての感光体ドラム141に対抗し接触回転する帯電ローラー142により感光体ドラム141上に表面電位を持たせ露光手段143により静電潜像を形成する。静電潜像は現像器144、145、146、147によりマゼンタトナー、シアントナー、イエロートナー及びブラックトナーの4色のトナーによって、現像されトナー画像が形成される。該トナー画像は一色ごとに中間転写体148上に転写され、複数回繰り返されることにより、多重トナー像が形成される。

【0139】中間転写体148はドラム状のものが用いられ、外周面に保持部材を張設したもの、基材上に導電付与部材、例えばカーボンブラック,酸化亜鉛,酸化錫,炭化珪素又は酸化チタン等を十分分散させた弾性層(例えばニトリルブタジエンラバー)を有するものが用いられる。ベルト状の中間転写体を用いても良い。

【0140】中間転写体148は硬度が10~50度 (JIS K…6301)の弾性層150から構成されることや、転写ベルトの場合では転写材(記録材)への 転写部でこの硬度を有する弾性層150を持つ支持部材 155で構成されていることが好ましい。

【0141】感光体ドラム141から中間転写体148への転写は、電源149より中間転写体148の支持部 30材としての芯金155上にバイアスを付与することで転 ~ 写電流が得られトナー画像の転写が行なわれる。保持部材、ベルトの背面からのコロナ放電やローラー帯電を利用しても良い。

【0142】中間転写体148上の多重トナー画像は、 転写手段151により記録材S上に一括転写される。転 写手段はコロナ帯電器や転写ローラー、転写ベルトを用 いた接触静電転写手段が用いられる。

【0143】トナー画像を有する記録材Sは、加熱体156を内部に有する定着部材としての定着ローラー15407とこの定着ローラー157と圧接する加圧ローラー158とを有する加熱定着装置の定着ローラー157と加圧ローラー158との当接ニップ部を、記録材Sが通過することにより、記録材Sにトナー画像の定着が行なわれる。

【0144】本発明の非磁性トナーは、上記の画像形成 装置の現像器144、145、146及び147のうち の1つの現像器がブラックトナーとして用いられ、残り の3つの現像器には、3色の有彩色のカラートナーが用 いられるものである。そして本発明の非磁性トナーは、 有彩色のカラートナーとを組み合わせてカラー画像又は フルカラー画像の形成に或いはブラックトナーのみによ りモノクロ画像の形成に用いられるものである。

【0145】次に本発明に使用可能な現像器の構成について図面を用いて詳細に説明する。

像形成方法について、図5に示す画像形成装置を用いて 説明する。 【0138】図5において、潜像保持体としての感光体 ドラム141に対抗し接触回転する帯電ローラー142 により感光体ドラム141上に表面電位を持たせ露光手 段143により静電潜像を形成する。静電潜像は現像器 取143により静電潜像を形成する。静電潜像は現像器 144 145 146 147によりマゼンタトナ

【0147】接触現像方式としては、トナー及びキャリアを有する二成分系現像剤を用いる現像方法と一成分系現像剤を用いる現像方法と一成分系現像剤を用いる現像方法が挙げられる。

【0148】接触二成分系現像方法としては、トナーと 磁性キャリアとを混合した二成分系現像剤を例えば図8 に示すような現像装置120を用い、現像を行なうこと ができる。

20 【0149】現像装置120は、二成分系現像剤128 を収納する現像容器126、現像容器126に収納されている二成分系現像剤128を担持し、現像領域に搬送するための現像剤担持体としての現像スリーブ121、現像スリーブ121上に形成されるトナー層の層厚を規制するための現像剤層厚規制手段としての現像ブレード127を有している。

【0150】現像スリーブ121は、非磁性のスリーブ 基体122内にマグネット123を内包している。

【0151】現像容器126の内部は、隔壁130によって現像室 (第1室) R1と撹拌室 (第2室) R2とに区画され、撹拌室R2の上方には隔壁130を隔てトナー貯蔵室R3が形成されている。現像室R1及び撹拌室R2内には現像剤128が収容されており、トナー貯蔵室R3内には補給用トナー(非磁性トナー)129が収容されている。なお、トナー貯蔵室R3には補給口131が設けられ、補給口131を経て消費されたトナーに見合った量の補給用トナー129が撹拌室R2内に落下補給される。

【0152】現像室R1内には搬送スクリュー124が 設けられており、この搬送スクリュー124の回転駆動 によって現像室R1内の現像剤128は、現像スリーブ 121の長手方向に向けて搬送される。同様に、撹拌室 R2内には搬送スクリュー125が設けられ、搬送スク リュー125の回転によって、補給口131から撹拌室 R2内に落下したトナーを現像スリーブ121の長手方 向に沿って搬送する。

【0153】現像剤128は、非磁性トナーと磁性キャリアとを有した二成分系現像剤である。

【0154】現像容器126の感光体ドラム119に近 50 接する部位には開口部が設けられ、該開口部から現像ス

the second of the wind of the first of the second of the s

40

リーブ121が外部に吐出し、現像スリーブ121と感 光体ドラム119との間には間隙が設けられている。非 磁性材にて形成される現像スリーブ121には、バイア スを印加するためのバイアス印加手段132が配置され ている。

【0155】スリーブ基体122に固定された磁界発生 手段としてのマグネットローラー、即ち磁石123は、 上述したように、現像磁極Siとその下流に位置する磁 極Naと、現像剤128を搬送するための磁極Na、

Si、Niとを有する。磁石123は、現像磁極Siが感 光体ドラム119に対抗するようにスリーブ基体122 内に配置されている。現像磁極Siは、現像スリーブ1 21と感光体ドラム119との間の現像部の近傍に磁界 を形成し、該磁界によって磁気ブラシが形成される。

【0156】現像スリーブ121の上方に配置され、現 像スリーブ121上の現像剤128の層厚を規制する規 制プレード127は、アルミニウム、SUS316の如 き非磁性材料で作製される。非磁性ブレード127の端 部と現像スリーブ121面との距離Aは300~100 Oμm、好ましくは400~900μmである。この距 20 離が300μmより小さいと、磁性キャリアがこの間に 詰まり現像剤層にムラを生じやすいと共に、良好な現像 を行なうのに必要な現像剤を塗布することができず濃度 の薄いムラの多い現像画像しか得られないという問題点 がある。現像剤中に混在している不用粒子による不均一 塗布 (いわゆるブレードづまり)を防止するためには、 400μm以上が好ましい。1000μmより大きいと 現像スリーブ121上へ塗布される現像剤量が増加し所 定の現像剤層厚の規制が行えず、感光体ドラム119へ の磁性キャリア粒子の付着が多くなると共に現像剤の循 30 環、非磁性の現像ブレード127による現像規制が弱ま りトナーのトリボが不足しカブリやすくなるという問題 点がある。

【0157】この二成分系現像装置120の現像は、交 番電界を印加しつつ、トナーと磁性キャリアとにより、 構成される磁気ブラシ潜像担持体(例えば、感光体ドラ ム) 119に接触している状態で現像を行うことが好ま しい。現像剤担持体(現像スリーブ)121と感光体ド ラム119との距離 (S-D間距離) Bは100~10 O O μmであることがキャリア付着防止及びドット再現 10 性の向上において良好である。100μmより狭いと現 像剤の供給が不十分になりやすく、画像濃度が低くな り、1.000μmを超えると磁石Siからの磁力線が広 がり磁気ブラシの密度が低くなり、ドット再現性に劣っ たり、キャリアを拘束する力が弱まりキャリア付着が生 じやすくなる。

【0158】交番電界のピーク間の電圧は500~50 00Vが好ましく、周波数は500~1000Hz、 好ましくは500~3000Hzであり、それぞれプロ セスに適宜選択して用いることができる。この場合、波 50 4を有する弾性ローラーを用いることが好ましい。

形としては三角波、矩形波、正弦波、或いはDuty比 を変えた波形から選択して用いることができる。印加電 圧が、500Vより低いと十分な画像濃度がえられにく く、非画像部のカブリトナーを良好に回収することがで きない場合がある.5000Vを超える場合には磁気ブ ラシを介して、静電像を乱してしまい、画質低下を招く 場合がある。

【0159】良好に帯電したトナーを有する二成分系現 像剤を使用することで、カブリ取り電圧 (Vback) を低くすることができ、感光体の一次帯電を低めること ができるために感光体寿命を長寿命化できる、Vbac kは、現像システムにもよるが150V以下、より好ま しくは100V以下が良い。

【0160】コントラスト電位としては、十分画像濃度 ができるように200V~500Vが好ましく用いられ

【0161】周波数が500Hzより低いとプロセスス ピードにも関係するが、キャリアへの電荷注入が起こる ためキャリア付着、あるいは潜像を乱すことで画質を低 下させる場合がある。10000Hzを超えると電界に 対してトナーが追随できず画質低下を招きやすい。

【0162】十分が画像濃度を出し、ドット再現性に優 れ、かつキャリア付着のない現像を行なうために現像ス リーブ121上の磁気ブラシの感光体ドラム119との 接触幅(現像ニップC)を好ましくは3~8mmにする ことである。現像ニップCが3mmより狭いと十分な画 像濃度とドット再現性を良好に満足することが困難であ り、8mmより広いと、現像剤のパッキングが起き機械 の動作を留めてしまったり、またキャリア付着を十分に 抑えることが困難になる。現像ニップの調整方法として は、現像剤規制部材127と現像スリーブ121との距 離Aを調整したり、現像スリープ121と感光体ドラム 119との距離Bを調整することでニップ幅を適宜調整 する。

【0163】接触一成分現像方法としては、非磁性トナ ーを用いて、例えば図9に示すような現像装置80を用 い現像することが可能である。

【0164】現像装置80は、磁性又は非磁性のトナー を有する一成分現像剤88を収容する現像容器81、現 像容器81に収納されている一成分現像剤88を担持 し、現像領域に搬送するための現像剤担持体82、現像 剤担持体上に現像剤を供給するための供給ローラー8 5、現像剤担持体上の現像剤層厚を規制するための現像 剤層厚規制部材としての弾性プレード86、現像容器8 1内の現像剤88を撹拌するための撹拌部材87を有し ている。

【0165】現像剤担持体上82としては、ローラー基 体83上に、発泡シリコーンゴムの如き弾性を有するゴ ム又は樹脂の如き弾性部材によって形成された弾性層8

【0166】この弾性ローラー82は、潜像保持体とし ての悠光体ドラム89の表面に圧接して、弾性ローラー 表面に塗布されている一成分系現像剤88により感光体 に形成されている静電潜像を現像する共に、転写後に感 光体上に存在する不要な一成分現像剤88を回収する。 【0167】本発明において、現像剤担持体は実質的に **感光体表面と接触している。これは、現像利担持体から** 一成分系現像剤を除いたときに現像剤担持体が感光体と 接触しているということを意味する。このとき、現像剤 を介して、感光体と現像剤担持体との間に働く電界によ 10 ってエッジ効果のない画像が得れれると同時にクリーニ ングが行なわれる。現像剤担持体としての弾性ローラー 表面或いは、表面近傍が電位を持ち感光体表面と弾性ロ ーラー表面間で電界を有する必要性がある。このため、 弾性ローラーの弾性ゴムが中抵抗領域に抵抗制御されて 感光体表面との導通を防ぎつつ電界を保つか、又は導電 性ローラーの表面層に薄層の誘電層を設ける方法も利用 できる。さらには、導電性ローラー上に感光体表面と投 触する側の面を絶縁性物質により被覆した導電性樹脂ス リーブ或いは、絶縁性スリーブで感光体と接触しない側 20 の面に導電層を設けた構成も可能である。

【0168】この一成分系現像剤を担持する弾性ローラーは、感光体ドラムと同方向に回転しても良いし、逆方向に回転しても良い。その回転が同方向である場合、感光体ドラムの周速に対して、周速比で100%より大きいことが好ましい。100%以下であるとラインの鮮明性が悪いなどの画像品質に問題を生じやすい。周速比が高まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の量は多く、静電潜像に対し現像剤の脱着頻度が多くなり、不要な部分の現像剤は掻き落とされ、必要な部分には現像剤が付与されるという繰り返しにより、静電潜像に忠実な画像が得られる。さらに好ましくは周速比は100%以上が良い。

【0169】現像剤層厚規制部材186は、現像剤担持体182の表面に弾性力で圧接するものであれば、弾性ブレードに限られることなく、弾性ローラーを用いることも可能である。

【0170】弾性ブレード、弾性ローラーとしては、シリコーンゴム、ウレタンゴム、NBRの如きゴム弾性体:ボリエチレンテレフタレートの如き合成樹脂弾性体:ステンレス、銅の如き金属弾性体が使用できる。さらに、それらの複合体であっても使用できる。

【0171】弾性ブレードの場合には、弾性ブレード上辺部関である基部は現像剤容器関に固定保持され、下辺部関をブレードの弾性に抗して現像スリーブの順方向或いは逆方向にたわめ状態にしてブレード内面関(逆方向の場合には外面側)をスリーブ表面に適度に弾性押圧をもって当接させる。

【0172】供給ローラー85はポリウレタンフォームの如き発泡材より成っており、現像剤担持体に対して、

順又は逆方向に0でない相対速度をもって回転し、一成 分系現像剤の供給とともに、現像剤担持体上の現像後の 現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取りも行っている。

42

【0173】現像領域において、現像剤担持体上の一成分系現像剤によって感光体の静電潜像を現像する際には、現像剤担持体と感光体ドラムとの間に直接及び/又は交流の現像バイアスを印加して現像することが好ましい

【0174】次に非接触ジャンピング現像方式について 説明する。

【0175】非接触ジャンピング現像方式としては、非 磁性トナーを有する一成分系磁性現像剤を用いる現像方 法が挙げられる。

【0176】ここでは、非磁性トナーを有する一成分系 非磁性現像剤を用いる現像方法を図10に示す概略構成 図に基づいて説明する。

【0177】現保装置170は、非磁性トナーを有する非磁性一成分系現像剤176を収容する現像容器171、現像容器171に収容されている一成分系非磁性現像剤176を担持し、現像領域に搬送するための現像剤担持体172、現像剤担持体上に一成分系非磁性現像剤を供給するための供給ローラー173、現像剤担持体上の現像剤層厚を規制するための現像剤層厚規制部材としての弾性ブレード174、現像容器171内の一成分系非磁性現像剤176を撹拌するための撹拌部材175を有している。

性が悪いなどの画像品質に問題を生じやすい。周速比が 高まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の量 は多く、静電潜像に対し現像剤の脱着類度が多くなり、 不要な部分の現像剤は掻き落とされ、必要な部分には現 30 一ブであり、アルミニウム或いはステンレスからなる非 の知が付与されるという場り返しにより、静雪潜像に忠 磁性スリーブからなる。

> 【0179】現像スリーブは、アルミニウム、ステンレスの租管をそのまま用いてもよいが、好ましくはその表面をガラスピーズを吹き付けて均一に荒らしたものや、 鏡面処理したもの、或いは樹脂でコートしたものが良い

【0180】一成分系非磁性現像剤176は現像容器171に貯蔵されており、供給ローラー173によって現像剤担持体172上へ供給される。供給ローラー173はポリウレタンフォームの如き発泡材より成っており、現像剤担持体に対して、順又は逆方向に0でない相対速度をもって回転し、現像剤の供給とともに、現像剤担持体172上の現像後の現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取りも行っている。現像剤担持体172上に供給された一成分系非磁性現像剤は現像剤圏厚規制部材としての弾性ブレード174によって均一旦つ薄層に塗布される。【0181】弾性塗布ブレードと現像剤担持体との当接圧力は、現像スリーブ母線方向の線圧として0.3~25kg/m、好ましくは0.5~12kg/mが有効で

50 ある。当接圧力が 0.3 kg/mより小さい場合、一成

磁性現像剤の帯電量分布がブロードとなりカブリや飛散

の原因となる.当接圧力が25kg/mを超えると、一

成分系非磁性現像剤に大きな圧力がかかり、一成分系非

磁性現像剤が劣化するため、一成分系非磁性現像剤の凝

集が発生するなど好ましくない。また、現像剤担持体を

駆動させるために大きなトルクを要するため好ましくな

い。即ち、当接圧力を0.3~25kg/mに調整する

ことで、本発明のトナーを用いた一成分系非磁性現像剤

成分系非磁性現像剤の帯電量を瞬時に立ち上げることが

【0182】現像剤層厚規制部材は、弾性ブレード、弾

性ローラーを用いることができ、これらは所望の極性に

現像剤を帯電するのに適した摩擦帯電系列の材質のもの

可能になる。

*ードにより現像スリーブ上に一成分系非磁性現像剤を薄 層コートする系においては、十分な画像濃度を得るため に、現像スリーブ上の一成分系非磁性現像剤層の厚さを 現像スリーブと潜像保持体との対抗空隙長8よりも小さ くし、この空隙に交番電場を印加することが好ましい。

即ち図10に示すバイアス電源177により、現像スリ ープ172と潜像保持体169との間に交番電場又は交 番電場に直流電場を重畳した現像バイアスを印加するこ とにより、現像スリーブ上から潜像保持体への一成分系

の凝集を効果的にほぐすことが可能になり、さらに、一 10 非磁性現像剤の移動を容易にし、更に良質の画像を得る ことができる。

[0185]

【実施例】以下、トナーの具体的な製造方法、実施例、 比較例をもって本発明をさらに詳細に説明する。

【0186】<実施例1~8及び比較例1~8>

(マスターバッチ分散液1~17の調製)下記表2に示 す通り、スチレン単量体2000gに対して、カーボン ブラックa~h及び分散液をそれぞれ表2に示す種類及 び添加量で組み合わせたものをアトライター1S(三井 20 鉱山社製)に添加し、2mmのジルコニアビーズを用い て、200rpmにて温度25℃で180分間撹拌を行 ない、スチレン単量体にカーボンブラック及び分散液が 分散されたマスターバッチ分散液1~17を作製した。 【0187】用いたカーボンブラックの各種物性値を下 記表1に示す。

[0188]

【表1】

を用いることが好ましい。 【0183】本発明において、シリコーンゴム、ウレタ ンゴム、スチレンブタジエンゴムが好適である。さら に、ポリアミド、ポリイミド、ナイロン、メラミン、メ

ラミン架橋ナイロン、フェノール樹脂、フッ素系樹脂、 シリコーン樹脂、ポリエステル樹脂、ウレタン樹脂、ス チレン系樹脂の如き有機樹脂層を設けても良い。導電性 ゴム、導電性樹脂を使用し、さらに金属酸化物、カーボ ーンブラック、無機ウイスカー、無機繊維の如きフィラー や荷電制御剤をブレードのゴム中・樹脂中に分散するこ とにより適度の導電性、帯電付与性を与え、一成分系非

磁性現像剤を適度に帯電させることができて好ましい。 【0184】この非磁性一成分現像方法において、ブレ*

カーボンブラック一覧

No. 粒径 [m µ]		比表面積 [m²/g]	DBP 吸油量 [m 1/100g]	揮発分 [%]
8	40	50	140	1.5
_{eee} b	27	80	123	0.9
C	28	90	50	1.0
d	. 26	130	110	1.0
e	18	265	120	1.2
f	28	90	99	3.0
√g.	58	. 45	45	0.6
h	66	28	66	1.0

45

	•	^ 7					
725-1/15	2月27単量体 ※加量	えーポソ ブラック雑	まーむがうり 部が用機人	分散研羅	分散液 添加量B	A/B	粘度
70 Max	(g)	.,,,,			(g)		[XYHYY]
1	2000	8	300	79系统化合物 (1)	40	7.5	510
2	2000	a	300	7/ 系统 化合物 (1)	80	3.75	250
3	2000	a	300	7/采鉄化合物 (1)	20	15.0	400
4	2000	b	300	7/系鉄化合物 (2)	40	7.5	680
5	2000		300	7/系數化合物 (7)	40	7.5	480
6	2000	8	300	7/采鉄化合物 (8)	40	7.5	500
7 2000		Δ	300	7/系鉄化合物 (1)	10.0	3.0	90
8	2000		300	7/系鉄化合物 (1)	7.5	40.0	110
9	2000	a	300	(使用せず)	-		10
10	2000 .	С	300	7/系鉄化合物 (1)	40	7.5	120
11	2000	đ	300	7/系数化合物 (1)	40	7.5	580
. 12	2000		300	77系数化合物 (1)	40	7.5	* 1 -
13	2000	ī	300	7/系数化合物 (1)	40	7.5	200
14	2000	B	300	77系鉄化合物 (1)	40	7.5	160
15	2000	h	300	7/系鉄化合物 (1)	40	7.5	100
16	2000	i	300	下配式标准 对系如化合物 *2	40	7.5	120
17	2000	1	300	ジターシャリー ブチルサリチ/ 酸の亜鉛化合	ν 40	7.5	100

*1:なお、No. 12はマスターバッチの粘度が高す -ぎて通常の状態では取り出せず、使用不可であった。

*2:アゾ系クロム化合物

[0190]

【0191】(トナーA~Pの調製)イオン交換水71 Ogに、0.1M-Na3PO4水溶液450gを投入 し、60℃に加温した後、TK式ホモミキサー(特殊機 化工業製)を用いて、12000 rpmにて撹拌した。 これに1.0M-CaCl2水溶液68gを徐々に添加 *50 【0195】なお、重合性単量体組成物の調製時に添加

*し、Ca3 (PO+) 2を含む水系媒体を得た。

【0192】次に、表3に示す各処方を60℃に加温 し、撹拌して均一に溶解、分散した。これに、重合開始 剤2,2'-アゾビス(2,4-ジメチルバレロニト ル) 10gを溶解し、重合性単量体組成物を調製した。 【0193】そして、前記水系媒体中に上記重合性単量 体組成物を投入し、60℃、Nz雰囲気下において、T K式ホモミキサーにて10000rpmで10分間撹拌 し、重合性単量体組成物を造粒した。その後、パドル撹 40 拌翼で撹拌しつつ、80℃に昇温し、10時間反応させ た。重合反応終了後、減圧下で残存モノマーを留去し、 冷却後、塩酸を加えリン酸カルシウムを溶解させた後、 ろ過、水洗、乾燥をして、黒色トナーを得た。 【0194】得られた各黒色トナー粒子98.5重量部 に対して、BET法による比表面積が200m2/gで ある疎水性シリカを1.5重量部外添し、懸濁重合黒色 トナーA~Pを得た。このトナー5重量部に対して、ア クリルコートされたフェライトキャリア95重量部を混 合し、現像剤とした。

する飽和ポリエステル樹脂としては、プロポキシ化ビスフェノールとテレフタル酸を縮合し得られた、Mw=11000、Mw/Mn=2.1、酸価10のポリエステル樹脂を用いた。

*【0196】得られたトナーA~Pの処方及び各種物性 値を表3に示す。

48

[0197]

<u>*__</u>【表3】

	Г	\neg	P 1	_		_	_	_	_	_	— -				1 37	: >	1		_						
		ı	200 E		M/40	8.6	8	15		2	5	7.6	2		7.8	8.8	å		2	1,6	87	9.2	:	à	8.
			1个数子全面的50分 GC11分子数分类		=	14×10	1.7 × 10°	1.8 × 10°	3	01 × 27	9 × 8.1	$1.2 \times 10^{\circ}$	1.0 × 10°		1.1 × 10	1.2 × 10°	1.8 × 10°		DI X Y	1.5 × 10°	1.5 × 10	1.7 × 10°	15 4 10	2 (2)	1.3 × 10
			1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1		(Ba	3×10"	4×10"	3×10t	24.4		2 × 10	3 × 10*	8 × 10°		bi x	3 × 10°°	2 × 10 ⁴	201.7	╅	+	7 × 10°	8 × 10°	8 10°	╁	7×10°-1
		L	7.4			0	0	0	6	, ,	>	0	0	,	,	0	0	6	+	+	D	0	0	+	- -
19	#		40# 10.1#B		2	ğ	92	970	ě	2	3	0.9	1.9	:	,	So	90	5	1	1 :	ŝ	98	88	† :	3
朝	45	717	10.4	IN THE	8	186	112	11.5	11.8	12.5		2	19.5	18.2		1	212	28.2	3		3	18.8	37.2	100	60.0
8		1	THE PARTY	N.C.		3	3	92	3	8		3	3	59	1 3	3	2	2	ê	3 3	3	3	33	:	;
7 12		2689.87	含有量	1			11.8	11.7	11.7	1			130	13.3		9	11.7	11.7	1				11.7	==	
8		SON Caratagas, pales and	- E	の出版		3	8	88	3.8	g	ġ	9	4.3 6.3	\$	9	╅	3.9	3.8	g	╁	┿	g;	3.9	88	┨
4 2		##X.	(t.e.			3	3	5	3	80	80	1	3	3		,	8	8	3	╀	╀	+	3	80	-
1		1.6775.1	新育		2	3 3	8	3	3	23	83	:	3	6.7	9		3	89	33	33	8	3	3	8.8	1
-		SAUSTLAND 1919 - 8775.9	S 4 2 3		900	8	3	30.0	30.0	90.0	80.0	8	3	800	80.08	٤	3	30.0	30.0	900	8		000	90.0	1
				_	ä	5		gg ,	10.0	10.0	100	Ş	3	š	301	٤	3	10.0	10.0	ä	a		<u>a</u>	001	
1	,		神神二人	3	38	S		3	ş	80	860	9	3	340	.076	24.0	3	80	34.0	280	34.0	3	3	940	
8		**	英語教	9	88	8	g		98	96.0	68.0	680		0.0	66.0	ŝ		2	680	68.0	088	8	8	980	
		-	10 m	3	117.0	ä	18.0		11170	117.0	117.0	1200		201	1160	117.0		3	0211	0,711	0,711	13.0		117.0	
		27			_	~	-	ŀ	•	م	80	٦		•	6	2	:	1	2	14	18	=	:	11	
·L	1	_	7		<	m	٥	6	1	М	4	ט] =	:	-	7	,	•		×	z	G	1		

【0198】(トナーの評価)上記のトナーを以下の手順で評価を行った。

【0199】(1)製造時のトナー粒子の合一及び凝集の製造安定性を評価した。

【0200】評価は、10.1µm以上のトナー粒子の体積%で行う。

【0201】下記の評価基準に基づいて評価を行う。

ランク1:0.5体積%以下

ランク2:0.5体積%超1.0体積%以下

ランク3:1.0体積%超1.5体積%以下

ランク4:1.5体積%超2.0体積%以下

ランク5:2.0体積%超

※(2)トナー粒子の帯電特性について評価を行った。

40 【0202】疎水性シリカを外添する前のトナー粒子5・ 重量部とアクリルコートされたフェライトキャリア95 重量部とを混合して調製した混合物を用いて、下記の測 定方法に基づいてトナー粒子の帯電量を測定した。

【0203】本発明におけるトナー粒子の帯電量の測定法を以下に図7に沿って説明する。

【0204】23℃、相対湿度60%環境下、上記の調製したキャリアとトナー粒子の混合物を50~100m 1容量のポリエチレン製の瓶に入れ50回手で震盪す

る。次いで、底に500メッシュのスクリーン93のあ

※50 る金属製の測定容器92に前記退合物1.0~1.2g

を入れ、金属性のフタ174をする。この時の測定容器 92全体の質量を秤りWi(g)とする。次に吸引機9 1 (測定容器92と接する部分は少なくとも絶縁体) に おいて、吸引口97から吸引し風量調節弁96を調節し て真空計95の圧力を2450hPa(250mma q)とする。この状態で1分間吸引を行いトナーを吸引 除去する。この時の電位計99の電位をV(ボルト)と する。ここで98はコンデンサーであり容量をC (μ F)とする。また吸引後の測定容器全体の質量を秤りW 2 (g) とする。このトナーの摩擦帯電量 (mC/k g)は、下式の如く計算される。

49

*【0205】(3)非磁性トナーの画像形成による評価 を行った。

【0206】画質形成装置として、図3に示す構成の装 置を使用し、第4画像形成ユニットPdの現像器3dに 図8に示す現像方式の現像システムを採用して、上記で 製造した非磁性トナーを用いてブラックトナー単色のベ 夕黒画像の形成を行ない評価を行った。 評価の項目とし ては、画像濃度1.2を得るために必要なトナーの単位 面積当たりの重量を測定し、着色力を下記の評価基準に 10 基づいて評価した。

[0207]

摩擦帶電量 (mC/kg)=CV/(W1-W2)

ランク1:0.40mg/cm²以上0.45mg/cm²未満 ランク2:0.45mg/cm²以上0.50mg/cm²未満 ランク3:0.50mg/cm²以上0.60mg/cm²未満 ランク4:0.60mg/cm²以上0.70mg/cm²未満

ランク5:0.70mg/cm²以上

【0208】評価結果を表4に示す。

※【表4】

[0209]

	トナー種	(1)	(2)	(3)	備考
		製造安定性	符電量	着色力	0 100 0
			[mC/kg]	[mg/cm]	
実施例1	A	1	- 31	1 (0.42)	
実施例2	В	1	- 29	1 (0.41)	
実施例3	С	1	- 30	1 (0.42)	
実施例4	D	1	- 28	1 (0.40)	
実施例5	E	2	- 26	2 (0.46)	
実施例6	P	2	- 25	2 (0.47)	
実施例7	G	3	- 20	3 (0.52)	
実施例8	Н	3	- 18	3 (0.53)	
比較例1	1	1	- 10	4 (0.65)	
比較例2	J	1	- 15	4 (0.60)	
比較例3	К	4	- 14	3 (0.59)	
比較例4	L	5	-		//-拉子製造時(合 產集/取)出/不能
比較例5	M	1	-11	5 (0.71)	
比較例6	N	1	- 12	5 (0.75)	
比較例7	0	2	- 25	4 (0.63)	
比較例8		3	- 23	4 (0.61)	

【0210】(マゼンタトナーの製造例) 実施例1にお いて、カーボンブラックの代わりにキナクリドン顔料、 アゾ系鉄化合物の代わりにジーターシャリーブチルサリ チル酸のアルミ化合物を使用する以外は同様にして重量 平均粒径6.5μmのマゼンタトナー1を得た。

【0211】 (シアントナーの製造例) マゼンタトナー の製造例で用いたキナクリドン顔料に変えて、2/3倍 量のフタロシアニン顔料を用いることを除いては、同様★50 す構成の装置を使用し、第1画像形成ユニットPa、第

★にして重量平均粒径6.6μmのシアントナー1を得

【0212】 (イエロートナーの製造例) マゼンタトナ ーの製造例で用いたキナクリドン顔料に変えて、イエロ 一顔料を用いることを除いては、同様にして重量平均粒 径6. 7μ mのイエロートナー1を得た。

【0213】 〈実施例9〉画像形成装置として図3に示

2画像形成ユニットPb、第3画像形成ユニットPc及 び第4 画像形成ユニットPdのそれぞれの現像器3a、 36、3c及び3dに図8に示す現像方式の現像システ ムを採用して、現像器3aにマゼンタトナー1、現像器 3bにシアントナー、現像器3cにイエロートナー1及 び現像器3dにブラックトナーとして上記で製造した非 磁性トナーAをそれぞれ用いてフルカラー画像の形成を 行った。

【0214】その結果、カブリもなく、高画像濃度で鮮 明な再現性を有するフルカラー画像が得られた。

【0215】<実施例10>画像形成装置として図5に 示す構成の装置を使用し、現像器144、145、14 6及び147に、図10に示す現像方式の現像システム を採用し、現像器144にマゼンタトナー1、現像器1 45にシアントナー1、現像器146にイエロートナー 1及び現像器147にブラックトナーとして、上記で製 造した非磁性トナーAをそれぞれ用いてフルカラー画像 の形成を行った。

【0216】その結果、中間転写体を用いても、飛び散 り等のないライン再現性に優れたフルカラー画像が得ら 20 10 ベルト駆動ローラー nc.

[0217]

【発明の効果】以上説明した通り、本発明の非磁性トナ 一は、着色力が高く、帯電性に優れており、良好な画像 形成を行なうことができる。

【0218】さらに、本発明の非磁性トナー粒子の製造 方法においては、水系重合法でトナー粒子を作製する 際、カーボンブラックの分散性に優れ、且つ安定したト ナー粒子が得られ、着色力が高く、帯電性が良好なトナ 一粒子を製造することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】アゾ系鉄錯体化合物の添加量と粘度の相関関係 を示す図である。

【図2】カーボンブラックの吸油量と粘度の相関関係を 示す図である。

【図3】本発明に使用した画像形成装置を示す概略図で ある。

【図4】第1の画像形成ユニットの概略図である。

【図5】本発明に使用した画像形成装置の他の例を示す 既略図である。

【図6】トナーの体積抵抗の測定に用いる装置の説明図 である。

【図7】トナー粒子の帯電量の測定に用いる装置の説明 図である。

【図8】二成分系現像剤を用いる画像形成装置の概略図 である。

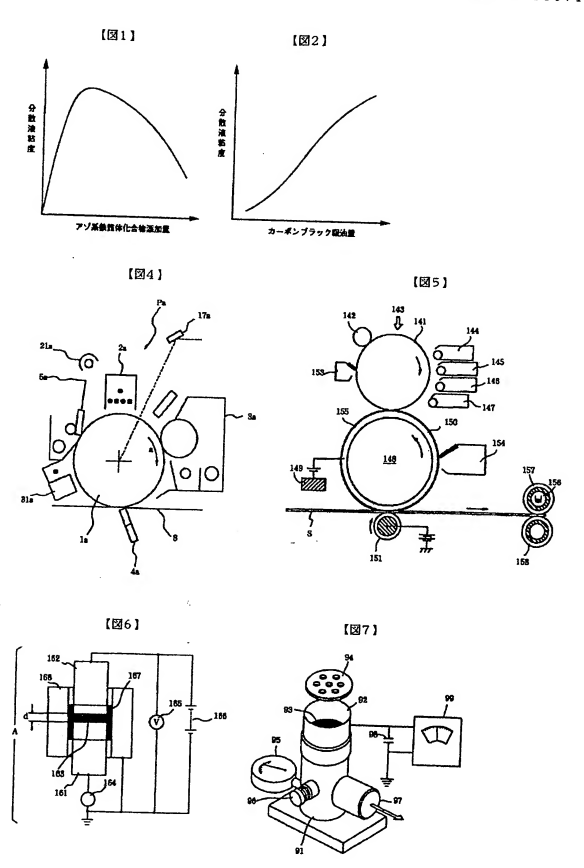
【図9】接触一成分現像方法による現像装置の概略図で

【図10】非接触一成分現像方法による現像装置の機略 図である。

【符号の説明】

- 10 Pa, Pb, Pc, Pd 画像形成部
 - la, lb, lc, ld 感光ドラム
 - 2a, 2b, 2c, 2d ドラム帯電器
 - 3a, 3b, 3c, 3d 現像器
 - 4a, 4b, 4c, 4d 転写帯電器
 - 5a, 5b, 5c, 5d 感光体クリーニング部
 - 6 記録材
 - 7 定着部
 - 8 記録材担持体
 - 9 転写クリーニング装置

 - 11 ベルト従動ローラー
 - 12 ベルト除電器
 - 13 レジストローラー
 - 14 分離帯電器
 - 15 剥離帯電器
 - 16 ファーブラシ
 - 17 ポリゴンミラー
 - 18 分離爪
 - 21a, 21b, 21c, 21d 露光ランプ
- 22a, 22b, 22c, 22d 電位センサー
 - 31a, 31b, 31c, 31d フォトセンサー
 - 41a, 41b, 41c, 41d 転写押圧部材
 - 60 記録紙力セット
 - 71 定着ローラー
 - 72 加圧ローラー
 - 73 クリーニング装置
 - 74 クリーニング装置
 - 75 ヒーター
- 76 ヒーター
- 40 77 オイル塗布ローラー
 - 78 オイル溜め
 - 79 サーミスター



【図3】

